ADSORBENT AND PREPARATION THEREOF

Patent Number:

JP59196738

Publication date:

1984-11-08

Inventor(s):

TANI NOBUTAKA; others: 01

Applicant(s):

KANEGAFUCHI KAGAKU KOGYO KK

Requested Patent:

□ JP59196738

Application Number: JP19830070967 19830421

Priority Number(s):

IPC Classification:

B01J20/22; A61M1/03

EC Classification:

Equivalents:

JP1536999C, JP63019214B

Abstract

PURPOSE:To perform safe adsorptive removal of lipoprotein in high efficiency, by immobilizing dextrane sulfate having specific viscosity and containing a specific amount of sulfur by a water insoluble porous substance through a covalent bond.

CONSTITUTION:Dextrane sulfate of which the critical viscosity (measured in an 1M saline solution at 25 deg.C or less) is 0.12dl/g or less and the sulfur content is 15wt% or more, pref., 15-22wt% and a salt thereof are immobilized by a water insoluble porous substance (a particle size is pref. in a range of 1-5,000mum) comprising styrene/divinyl benzene copolymer, crosslinked polyvinyl alcohol, crosslinked polyacrylate, a silica gel or porous glass through a covalent bond according to a halogenation cyan method, an epichlorohidrin method or a halogenation triazine method.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

⑩ 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

[®]公開特許公報(A)

昭59—196738

© Int. Cl.³ B 01 J 20/22 A 61 M 1/03

識別記号

101

庁内整理番号 7158-4G 6779-4C 砂公開 昭和59年(1984)11月8日

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 7 頁)

図吸着体およびその製造法

2)特

願 昭58-70967

@出

願 昭58(1983)4月21日

⑫発 明 者 谷敍孝

箕面市船場西2丁目11-1ロイヤル千里105号

⑫発 明 者 林恒夫

芦屋市西山町3番1号

⑪出 願 人 鐘淵化学工業株式会社

大阪市北区中之島3丁目2番4

号

個代 理 人 弁理士 朝日奈宗太

明 和 私

1 発明の名称

吸消体およびその製造法

2 特許額求の範囲

- 1 極限物度が 0.12 at/g 以下でかつ硫黄含血が 15 重量を以上であるデキストラン硫酸および (または)その塩が水不溶性多孔体に共有結合を介して固定されてなる体外循環治療用り が蛋白吸消体。
- 2 水不常性多孔体の排除限界分子 監が 100 万 ~ 1 億の預別である特許請求の範囲第 1 項記 載の吸着体。
- 5 水不常性多孔体が多孔質セルロースゲルである特許 間求の遊開第 1 項または第 2 項記載の吸着体。
- 4 デキストラン硫酸および(または)その塩 が式:

 $-o^{A} - cH_{2} - cH - cH_{2} - o^{B} - oH$

(式中、OAはデキストラン競酸および(または)その塩の水酸盐に由来する酸素原子、OBは水不溶性多孔体の安削水酸盐に由来する酸素原子の酸塩水不溶性多孔体の安削水酸盐に由来する酸素原子である)で示される結合を介して水不溶性多孔体に固定されてなる特許間求の範囲第1項、第2項または第3項配坡の吸消体。

- 5 デキストラン硫 成および(または)その塩の固定量がカラム体積 1m4 あたり0.2mg以上である特許額水の範囲数1項、第2項、第3項または第4項配股の吸浴体。
- 6 エポキン化された水不溶性多孔体とデキストラン硫酸および(または)その塩とを反応させるにあたり、デキストラン硫酸および(または)その塩酸を水不溶性多孔体(乾燥面壁)を除く全反応系脂性の3血漿を以上としたことを特数とする極限粘度が0.12a4/g以下でかつ硫黄含量が15脂肚を以上のデキストラン破股および(または)その塩が水不溶性

多孔体に共有結合を介して固定されてなる体 外額は治療用リポ蛋白吸着体の製造法。

- 7 水不溶性多孔体の排除限界分子数が 100 万 ~ 1 億の範囲である特許額求の範囲第 6 項配 級の製造法。
- 8 水不常性多孔体が多孔質セルロースゲルである特許請求の範囲第6項または第7項記載の製造法。
- 9 デキストラン硫酸および(または)その塩が式:

$$-o^{\Lambda} - cH_2 - cH - cH_2 - o^B -$$

(式中、o^Aはデキストラン競酸および(または)その塩の水酸基に由来する酸素原子、o^Bは水不溶性多孔体の製面水酸基に由来する酸素原子である)で示される紡合を介して水溶性多孔体に固定されてなる特許額求の範囲結6項、第7項または第8項配級の製造法。

10 デキストラン硫酸および(または)その塩の固定状がカラム体積 1ms あたり0.2mg以上で

したのち、正常血漿またはアルブミンなどを低 分とする補液と交換してVLDL位、 LDL 位を低下 させる、いわゆる血漿を放放法が現在のとしなが ほぼ唯一の効果的な治般とである。しかしなが ら、血漿を段級法は周知のごとく、(1)高価のなが 鮮血漿あるいは血漿製剤を用いる必要がある。 (2) 肝炎ウイルスなどの感染の似れがある。(3) 有 砂成分のみでなく有用成分も同時に除去してしまうな 光度リポ出白(HDL)も同時に除去してしまうな どの欠点を有する。

級上の欠点を解消する目的で膜による有容成分の選択的除去が試みられているが、遊択性の点で満足できるものはいまだえられていない。 また同じ目的で抗原、抗体などを固定した、いわゆる免疫吸着体を用いる試みがなされており、 設力法は選択性の点ではほぼ満足できるものの、 用いる抗原、抗体の入手が困難かつ高値であるという欠点を有する。

さらには、除去対象物質に特異的な親和性

ある特許調求の記載部6項、第7項、部8項 または第9項配数の製造法。

3 発明の評判な説明

本発明は血液中の有形成分を除去するための 吸着体に関する。さらに部しくは血液あるいは 血漿、血剤中からりが低白、とくに極低粘度り が蛋白(VLDL)および(または)低密度りが蛋白 (LDL)を選択的に吸消除去するための吸消体に関 する。

血液中に存在するりが毎白のうちVLDL、 LDLはコレステロールを多く含み、動脈硬化の原因となることが知られている。とりわけ家族性高脂血症などの高脂血症、高コレステロール症においては正常値の数倍のVLDLおよび(または)LDL値を示し、 冠動脈の硬化などをひきおこす。これらの疾患の治療には食邪奴法、 遊粉似法が行なわれている。とくに家族性高脂血症に対してはVLDL、 LDL を多く含んだ患者の血気を分離

(アフィニティー)を有する物質(以下、リガンドという)を担体に固定した、いわゆるアフィニティークロマトグラフィーの原理による吸着体も試みられている。 該方法に用いられるリガンドは抗原、抗体などに比べれば入手しやすい物質が多いが、生体に由来する物質が多いため体外循環治療に用いるには減廃操作などに対する安定性、価格、安全性などの点で満足しうるものはほとんどな

本発明者らは叙上のごとき欠点を克服すべくさらに設定研究を取ねた結果、特定の粘度と破費合用を有するデキストラン硫酸および(または)その塩を水不溶性多孔体に共有結合を介して固定することによつて、溶効率でかつ安全に、しかも選択性よくリポ低白を吸射除去しうる体外循環治療用吸着体がえられることを見出し、本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明は函段粘度(1M企均水形液中、25℃で調定、以下回線)が 0.12at/g 以下でかつ配置合併が15重景系以上、好ましくは15~

22 爪鼠 % の デキストラン 競励 および (または) その 以が 水 不 留性 多孔体 に 共 有 枯 合 を 介 し て 園 定 され て なる 体 外 循環 治 敬用 り ポ 蛋 白 吸 着体 お よび そ の 製 顔 法 に 関する。

デキストラン 硫酸および(または)その塩とはロイコノストック・メセンテロイデス(Leuconootoc mesenteroides)などにより生産される多額であるデキストランの硫酸エステルおよび(または)その塩である。

デキストラン脱点 および(または)その塩がカルシウムなどの2 価カチォンの存在下にりず後白と沈殿を形成することが知られており、通常数目的には分子点が50万(傾限 粘度が 約0.20de/g) 2 程度のデキストラン硫版および(または)その塩が使用される。しかしながら、比較例に示すように級上のごときデキストラン硫版および(または)その塩を水不溶性多孔体に固定してもLDL および(または)VLDLの設料能力は低く、実用に耐えない。本発明者らは組々検討を重ねた結果、循限粘度が0.12de/g以下、より好ましくは0.08de/g以下でかつ硫黄含量が15重量系以上のデキストラン硫酸および(または)その塩が高

いLDLおよび(または)VLDL販売能力と選択性 を示すことを見出した。さらにおくべきことに、紋 上のことき沈段法では10~40ml の2個カチオンを必 要とするのに対し、本発明の吸着体では2個カチオ ンの添加を必ずしも行なわなくとも高い 吸 着能 力と 選択性を示すことが見出された。またデキストラン 硫酸および(または)その塩の排作は低いが、分子 鼠がある程度以上大きくなると誰性 が増加 すること が知られており、この点からも係限結復が0.1241/0 以下、より好ましくは 0.0841/g 以下の比較的 低分子 鼠のデキストラン磁酸および(または)その塩を 川い ることによつて、固定されたデキストラン硫酸および (または)その塩が万が一脱離した際の危険を防止 できる。さらには、デキストラン旋般および(ま た は) その塩 は 大 部 分 が a - 1.6- グリコシド 結合であるの で高圧蒸気減関などの操作を施しても変化が少ない。

デキストラン硫酸および(または)その塩の分子 派の調定法には租々あるが、粘度測定によるのが一般的である。しかしながら、デキストラン硫酸 および(または)その塩は高分子飛解盤であるためお液のイメ

ン 放 度、pH、 さらにデキストラン 厳 頤 および(または) その塩の硫 莨含 鼠 (すなわち、スルホン酸 芸の鼠) などによって同じ分子肚のものでも粘度が異なる。 本発明でいう傾 服 粘度 とは、デキストラン酸酸 および (または)その塩をナトリウム塩とし、中性の1M食塩水溶液中、25 °Cで 測定したものである。

本 第 明 に 用 い る デキストラン硫酸 および (また は) その塩は直質状でも 分 酸 質 状 で も よく 、塩として は ナトリウム、カリウムなどの 水溶性塩が好ましい。

(1) 機械的 強度 が比較的なく、カラムなどに充城して、血液、血漿などの体 液を 流 した ばあいの圧力損失が 小さく、 目 詰り などを おこさ ない。

(2) 充分な大きさの組孔が多数存在すること、すなわち吸剤除去対象物質が組孔内に侵入できることが必要であり、球状蛋白質およびウイルスを用いて測定した排除限界分子質が 100 万~ 1 似の範囲である(ただし排除限界分子量とは制孔内に役入できない(排除される)分子のうち最

も小さい分子 脱をもつものの分子 点をいう)。 (3) 表面に 固定化反応に用いうる官能基または容易に 活性化しうる官能基、たとえばアミノ族、カルボキシル 基、ヒドロキシル族、テォール茲、除無水物族、サク シニルイミド茲、塩素族、アルデヒド族、アミド茲、エポキ シ基などが存在する。

(4)高圧蒸気被削などの減崩操作による変化が少ない。

なお、(2)の取状蛋白質およびウイルスを用いて 御定した排除限界分子根(以下、排除限界分子はという)に関しては、排除限界分子形 100 万未線の担体を 用いたばあいは VLIII、 LIII の除去別は小さく突用に耐 えないが、排除限界分子般が 100 万~数百万と VLIII、 LIII の分子散に近い担体でもある鼠皮実用に供しうる ものがえられる。一方、排除限界分子般が 1 億を超え ると、リガンドの固定批が減少して結果的に吸焼肚が減 り、またゲルの強度も低下するため好ましくない。 か かる理由のため本語明に用いる水不溶性多孔体は排除 限界分子般が 100 万~ 1 億の範囲であることが適当で

奴上のことを性質を鍛えた水不常性多凡体の代表例

としては、スチレン・ジビニルペンゼン共取合体、架磁ポリビニルアルコール、架磁ポリアクリレート、架構されたビニルエーテル・無水マレイン酸共取合体、架磁ポリアミドなどなどの合成高分子の多孔体や多孔質セルロースゲル、さらにはシリカゲル多孔製ガラス、多孔質アルミナ、多孔質シリカアルミナ、多孔型ヒドロキシアパタイト、多孔質ケイ酸カルシウム、多孔型ジルコニア、ゼオライトなどの無機多孔体があげられるが、これらに限定されるわけではない、また水不溶性多孔体の設備は多糖類、合成高分子などでコーティングされていてもよい。

水 不溶性多孔体の粒子径は一般的には小さい方が殴着能力の点で好ましいが、粒子径があまりに小さくなるとカラムに充填したばあいの圧力損失が大きくなり好ましくなく、1~5,000μの範囲であることが好ましい。また水不溶性多孔体は単独で用いてもよいし2種類以上混合して用いてもよい。

級上の代表例の中でも多孔質セルロースゲル は前記(1)~(4)の性質を備えているばかりでなく、 デキストラン硫酸および(または)その塩を効

また、多孔似セルロースゲルを用いると他の水不溶性多孔体に比べ、阿じ条件でもデキストラン酸酸および(または)その塩の固定量が多く、好都合である。

エピクロルヒドリンにより活性化された水不溶性 多孔体とデキストラン硫酸および(または)その塩との反応でえられる吸着体は、デキストラン硫酸および(または)その塩が去: 本よく関定することができるため本館明に放も 適した水不溶性多孔体のひとつである。

デキストラン酸酸および(または)その塩を水不溶性多孔体に協定する方法には組みあるが、体外質取治療に用いるにはリガンドが脱機しないことが重要であるので、リガンドが結合の難固な共有結合を介して水不溶性多孔体に固定されていることが望ましい。

本務明者らは組々佼財の結果、 エピクロルヒ ドリンで活性化されたエポキシ化水不溶性多孔

$$-0^{A} - CH_{2} - CH - CH_{2} - 0^{B} -$$

(式中、o^Aはデキストラン配設および(または) その塩の水酸菇に由来する酸素原子、o^Bは水不 溶性多孔体の設面水酸菇に由来する酸素原子) で示される結合を介して水不溶性多孔体に固定 されている。

なお、 固定化反応終了後未反応のデキストラン 硫酸および (または)その塩は回収して精製などの工程を経て再使用することもできる。

本発明による吸着体を体外循環治説に用いるには観々の方法があるが、入口と出口に体液成分(血球、蛋白質など)は預過するが吸消体は通過できないフィルター、メッシュなどを設許したカラムに充填し、改カラムを体外循環回路に組み込み、血液、血漿などの体液をカラムに通して行なう方法が代数的である。

つぎに実験例をあげて本発明をさらに作しく 説明するが、本発別はかかる実施例のみに限定 されるわけではない。 比較例 1

セルロファインA-3 (チッソ制製の多孔質セルロースゲル、排除限界分子量 50,000,000、粒子径 45~ 105 pm) 10 miに 20% Na OH4g、ヘブタン 12g およびノニオン系界面活性剤トウイーン (Tween) 20 を 1 適加え、40 ℃で 2 時間損粋後エピクロルヒドリン5gを加えて 2 時間提件した。静磁後上産みを捨て、ゲルを水流運過してエポキシ化セルロースゲルをえた。

つぎに LDL 沈幾用として市販されている極限 枯度 0.20 dt/g、平均取合度(原料デキストラン の平均取合度、以下平均取合度という) 3.500、 磁数合成 17.7 取試 5 のデキストラン 硫酸ナトリ ゥム 0.5 gを水 2mt に溶解し、これに叙上のごと くしてえられたエポキシ化セルロースゲル2mt を加 え、pH 12 に解整した (デキストラン 硫酸ナトリウムの 酸度は約10 取録 5)。これを40℃で16時間振と う後ゲルを週別し、2M食塩水、0.5M食塩水、水 で洗浄し、デキストラン硫酸ナトリウムが固定 化されたセルロースゲルをえた。固定されたデ キストラン磁酸ナトリウムの形はカラム体間 1m4 あたり 4.2mg であつた。

比较例 2

デキストラン酸酸ナトリウムを複製精度 0.124d4/g、平均低合度 140 、磁質合量 5.7 重量 多のものにかえたほかは比較例 1 と同様にしてデキ ストラン酸酸ナトリウムが固定されたセルロースゲル をえた。固定されたデキストラン酸化ナトリウムの原 はカラム体積 1m4 あたり 2.5mgであつた。 実施例 1

デキストラン 銃 数ナトリウムとして.
(1)極限粘度 0.027d4/g、平均派合理 12、総数合量 17.7 概計第(2)極限粘度 0.055d4/g、平均低合理 40、総数合量 19 飛航者(8)極限粘度 0.083d4/g、平均低合度 140、磁数合量 19.2 派数等(4)極限粘度 0.118d4/g、平均配合度 270、磁数合量 17.7 取近多の 4 種類を用い、比較例 1 と同様にしてデキストラン 硫酸ナトリウムが固定されたセルロースゲルをえた。固定されたデキストラン 硫酸ナトリウムの量はカラム体 積 1m4 あたりそれぞれ 2.0mg、1.5mg、4.0mg、4.3mgであつた。

爽臨例 2

契備ポリアクリレートゲルであるトヨパールHW65 (京 準型途間製、排除服界分子数 5,000,000、粒子径 50~100μm) 10m4 に離和 NaOH 水溶液 6m4 、エビ クロルヒドリン15m4を加え、攪拌しながら50℃で 2 時間反応させたのち、ゲルをアルコール、水で 洗浄してエボキン化されたゲルをえた。

えられたゲル 2m t に極限 枯皮 0.055dt/g、平均 低合度40、磁質含量19 重量 5 のデキストラン酸 機ナトリウム0.5g および水 2m t を加えた (デキストラン磁酸ナトリウムの酸度は約13 重量 5 し、ケルを戸別し、2M 食塩水、0.5M 食塩水、水で洗浄してデキストラン硫酸ナトリウムが固定されたゲルをえた。協定されたデキストラン硫酸ナトリウムの低はカラム体積 1m t あたり 0.4mg であつた。

奖施例 3

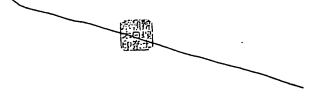
係限態度 0.055d4/g、平均低合度40、硫酸合衆19爪鼠系のデキストラン碳酸ナトリウムを用い、

固定化反応におけるデキストラン硫酸ナトリウムの設度を 2.5 抵航 5 にかえたほかは比較例 1 と同様にしてデキストラン酸酸ナトリウムが固定されたゲルをえた。固定されたデキストラン酸酸ナトリウムの配はカラム体積 1mt あたり 0.15mgであつた。

肽験例

比較例 1 ~ 2 、 兆 臨例 1 ~ 3 で え 5 れたデキストラン酰酸ナトリウムが固定されたゲルのそれぞれ 1m 4 を カラムに充領し、高脂血症患者の血漿(総コレステロール 歳 만 300mg/44) 6m 4 を 旅し、 吸着された LDL の 飲を 総コレステロールを指数として 測定した (用いた血漿中のコレステロールはほとんどが LDL に 由来するため)。

結果を第1数に示す。



	1.50 TO	H42651 1	. 2	-1)M73	ন্ত	(3)	₹.	與制2	米伯利3
	アストラン院 は1170年の は限格度 (at/9)	0.20	0.124	0.027	0.055	0.083	0.118	0.055	0.055
概	現立の位(原形の)	17.7	5.7	17.71	19.0	19.2	17.71	19.0	19.0
-	サストラン第 町ナトリケム 政策(部語名)	01 後	•	*	•	•	•	13	2.5
₩.	水不裕性多孔体	+Na771118	•	•	•	•	•	FEY FW65	2.5 towarthy At
	カラム[株] 1mtの たりのキストラ ン質サトリウムの 国語子(100元)	4.2	2.5	2	1.5	0.4	4.3	0.4	ă,
	カラムなは1m(あ たりのチャストラ カラム通過加水中の とはサナリケムの 認コレオラー (m)	247	2 5 0	1.15		167		175	•

爽脸别 4

爽施例 1 でえられた吸着体のうち、極限結び 0.02744/g、平均低合度12、磁設合取17.7 重量 の デキストラン 破散ナトリウム を関定したものを生理 食塩水中に分散させた状態で 120 で 20分間 高圧 蒸気波防を施し、災縮例 3 と同様にして LDL の吸着量を測定したところ、波波的操作による吸着係の減少はわずかであつた。

奖施约5

実施例 1 でえられた 吸着体のうち、 柄製 粘度 0.027 d t / g 、 平均 依合度 12 、 磁 黄含 魚 17 . 7 承 量 多の デキストラン 硫酸ナトリウム を 同定 した もの 1 m t を カラム に 充頼し、 これに 正常 ヒト 血漿 (LDL コレステロール と HDL コレステロール の比が 約 1 : 1) 6 m t を 面 した ところ、 LDL は 大幅に 減少したが、 HDL はほとんど 吸着されなか つた。

爽施例 6

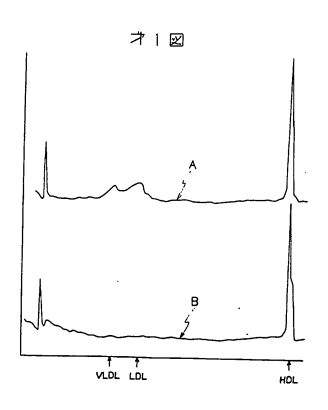
実施例 5 で用いた殴着体 1ml をカラムに充塡 し、これにVLDL、 LDL 、 HDL を含む正常クサギ

の血漿 6m4 を通し、カラム流過的後での血漿中のリポ蛋白をポリアクリルアミドゲルを用いたデイスク電気泳動法で調べた。 第1回はその結果を示すチャートである。 第1回中、曲線 A および B はそれぞれカラム 通過的、 通過後の電気 泳動の結果であり、 締動は 570nm における 吸光 吹、 ↑ はそれぞれ VLDL、 LDL、 HDL のパンドが 出現した 仏質を示す。

第1図に示すごとく、VLDL、 LDL は吸着されたが、 HDL はほとんど吸着されなかつた。

4 図面の簡単な説明

第1凶はポリアクリルアミドゲルを用いたディスク組気泳動の結果を示すチャートである。



手 続 稲 正 啓(自発)

昭和 58 年 10 月 5

特卻定員官 着 杉 和 夫 - 段

1 事件の設示

昭和 58 年特許頻第 70967 号

2 発明の名称

吸浴体およびその製造法

3 補正をする者

事件との関係 特 許 出 願 人

住 所 大阪市北区中之岛三丁目 2 备 4 号

名 称 (094) 鐘淵化学工菜株式会社

代妥者 高田 敵

4 代 班 人 〒540

任 所 大阪市東区京橋 3 丁自動番地 大田ビル 氏 名 (6522) 弁理士 (前⁸ 和 赤 宗 :

0. 余 太 3 ~ 80 2 2 (代) 公正 5 福正の対象

(1) 明細書の「発列の評調な説明」の高

6 福正の内容

(i) 明細は14頁9行の「もできる。」のつぎに 改行してつぎの文章を挿入する。

「デキストラン酸酸を固定したのち、未反 応の指性器(エピクロルヒドリンを用いた はあいはエポキシ器)はでノエタノールア ミンなどで對止しておくのが出ましい。」

- (2) 同15買来行の「をえた。」のつぎに「未反応のエポキシ話はモノエクノールアミンを用いて對止した。」を抑入する。
- (8) 同 17 頁 15 行の「をえた。」のつぎに「米 反応のエポキン器はモノエタノールアミンを 用いて對止した。」を抑入する。

以上·